PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

56-159232

(43) Date of publication of application: 08.12.1981

(51)Int.CI.

C08J 7/04

// CO8J 3/20

(21)Application number: 55-063169

(71)Applicant: KURARAY CO LTD

(22)Date of filing:

12.05.1980

(72)Inventor: YOSHITAKE TOSHIHIKO

(54) POWDERY HIGH WATER-ABSORPTION RESIN FOR SURFACE COATING

(57)Abstract:

PURPOSE: The titled resin that is made by coating the surface of powder particles of high water—absorption resin with a hydrophilic and elastic substance, thus being suitably used as a water—absorbing material, water—stopping material or dehydrating agent, because of its less contents of soluble components in resin when absorbs water, and high compatibility to other resins.

CONSTITUTION: A resin that can absorb water several to several hundred times the self weight such as polyvinyl alcohol polymer is made to react with a cyclic acid anhydride to prepare a powder of high water—absorption polyvinyl alcohol that contains carboxyls as side chains and has particle sizes of 10W200mesh. The polyvinyl alcohol powder is coated with (A) 1W20wt% solution of water—soluble hydrophilic elastic substance such as PVA of low saponification degree and with a crosslinking agent such as a diisocyanate, resultingly coated with water—insoluble and hydrophilic elastic substance or (B) coated with an amulsion of 1W30wt% of water—isoluble hydrophilic and elastic substance and treated for coagulation and removal of the solvents, thus giving the objective resin.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office

(B) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭56—159232

⑤Int. Cl.³C 08 J 7/04// C 08 J 3/20

識別記号

庁内整理番号 7415--4 F 7180-4 F 母公開 昭和56年(1981)12月8日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

多表面被覆粉末状高吸水性樹脂

创特

顧 昭55-63169

❷出 ▮

顧 昭55(1980)5月12日

70発 明 者 吉武敏彦

倉敷市昭和2丁目2-9

の出 願 人 株式会社クラレ

倉敷市酒津1621番地

②代 理 人 弁理士 本多堅

明 概 有

1. 飛明の名称

表面被覆粉末状高吸水性脊癬

2. 特許請求の範囲

末粒子の表面を掲水性弾性体で破裂してなる 粉末状高吸水性樹脂。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、粉末状高数水性樹脂の粉末粒子の表面を繋水性弾性体で被覆してなる数水時における樹脂の溶出が少なく且つ他の樹脂に対するブレンド性の優れた粉末状高数水性樹脂に剥する。

最近、歯和吸水率が目重の数倍~数百倍で、敷砂~数分で超和吸水率に適する硬を著しく傾れた
吸水部を持つた粉末状の御服が多数便実を利める。
いは土壌の保水剤として実用に供されている。
これらの粉末状高級水性樹脂は通常分子内にカルド
をかい基等の多数の電離性差を有し、且つ分子の
組織により粉末粒子が朝伏化された構造を持つて
おり、多量の水を吸収して粉末粒子は較水配大化

本発明者は、上述の様な健点のない、すなわち可律成分が少なくて智能に対するブレンド性のよい粉末状高級水性智能を得るべく構々研究を重ねた結果、粉末状高級水性智能の粉体粒子の表面を載水性単性体で破壊することにより、上記の目的を通し得ることを見い出し、本発明を達成するに創った。

本発射においては、初末状高級水性物版として

(1)

特別昭56-159232(2)

公別のはとんどの高数水性 脚が使用可能であり、 具体的には以下の様な智能をあげるととができる。 (3) ポリビニルアルコール飛車合体に確状整無水 物を反応させ、銀機せしめて得られる機械にカ ルボギシル基を有するポリビニルアルコール系 解。

- (2) デンブン。その他の多糖類にアクリロニトリルあるいはアクリロニトリルを主体とする不知和単数体をグラフト重合し、待られた樹脂を加水反応してニトリル基をアミド基及び/またはカルボキシル島(塩)に変えることにより得られる粉末状異般水性樹脂。
- (3) デンブン。その他の多種型にアクリル酸(風)。 またはメタクリル酸(温)あるいはこれらを主体とする不超和単量体をグラフト重合して持られる粉末状高級水性樹脂。
- (4) 現職構造を有するホリアクリル酸:項)また はポリメタクリル酸(塩)あるいはアクリル酸 (塩)またはメタクリル酸(塩)を主体とする 共変合体からたる効果状態酸水性膨胀。

(3)

群化して親水性弾性体を形成し得るものとしては、 低けん化度のポリビニルアルコールポリアクリル 節(塩)。カルボキシル化ゴム,ポリビニルビリ コン(塩)。コンニャクグルコマンナン等をあげ ることができ、しれらはカルシウム化合物。マグ オシウム化合物。アルミニウム化合物。多幅アモ ン類。多価有職般、多価エポキシ化合物。ジイソ シアオート等により栄養して水に不耐な根水性蝉 性体化労えるととができる。また、上述の常盤の 水化不溶な地水性弾性体化ついても粒子板硬貯の 粒子根直側の結合を防止するために、梁橋処場。 無機さたは有種の粉末による根質処理。破過処理。 脱額鉄処塊などの処理を行なうととが減ましい。 また、エチレンー雌酸ビニル共真台体及びポリア クタル酸エステル等はエマルジョンの状態で使用 するにとにより高数水性製脂粉末の破費を行かう ととができるので使用可能である。

上述の様な各価表水性重合体あるいは最水性エマルジョンを高設水性影響の表面に模様することにより、高設水性影響は表面の表水性皮質を建し

(5) アクリル酸、メタクリル酸あるいはこれらの エステル類とビニルエステル類 (例えば酢酸ビ ニル) とを共重合し、鉄重合体をけん化して得 られる砂汞状高酸水性樹甸。

本発明で用いられる粉末状高設水性樹脂は、上配のものに限定されないが、10~20 G メッシュの粒子揺を有しており、自重の敷併から敷百倍の水を敷砂~敷分で設収する性配を有するものを一般に使用するととができる。

本発明において耐求状高級水性物質の位子皮面を破倒するために用いられる現水性可溶化体体は、あるいは、水化可溶化であるが、場場その他の方法で体及し物のでといるのであり、且の吸水して伸及したが、のでは、一年の大いに、水化液のボッピール、ボッフレンをあげることができる。また、水には可溶であるが、現實などの方法により水に不

14)

て水が内部に浸透し、粒子が設水肥大化するのに 退値して皮燥身体が伸長し得る。したがつて樹脂 の持つている高股水能が低下することにない。し かも、

- (1) 高級水性製脂粉末粒子に含まれる未果傷部分が、般水時に外部へ著出するのを防ぐことがで
- (2) 高級水性補脂粉末粒子の反応性(例えば他の 樹脂に混合する場合の樹脂同士の反応性)を醸 単に発えることができる。
- (3) 高級水性樹脂粉末粒子の設水時における機保 的強度を向上させることができる。
- (4) 被観点の厚さを覚えることにより、任意の数 水温度を有するようにコントワールすることが できる。
- 毎の利点を有している。

高数が性密度形定粒子の表面を破壊する方法と しては、以下の様々方法をあげることができる。

(1) 高数水铁镀α粉末粒子を根水性富合体の俗象 あるいはエマルジョンに使援するかあるいは

(6)

特開昭56-159232 (3)

(3) 高股水性樹脂粉末粒子の表面に(L)と同機の方 佐で痢水性重合体の溶液あるいはエマルジョン をコートした後、ご确等の塩類の水溶液あるい は有機溶解と整盤させて粒子表面に皮膜を塩析 素尚せしめた後乾燥する。

米に駄重合体 放めるいはエマルジョンを散布

せたは吹き付けるなどしたのち乾燥する。

- (3) 親水性重合体あるいは試重合体と可収剤の混合物を加熱溶験し、この中に高股水性を脂粉末を浸漉して取り出し、冷却して粒子表面に皮膜を形成せしめるか、あるいは溶験した異水性量合体を高股水性歯垢粉末に散布または吹き付けて冷却し、粒子表面を放便する
- (4) 高級水性樹脂粉末粒子の表面に(1)と同様の万 法で観水性重合体の溶液あるいはエマルジョン をコートした後、加速の架構剤で処理して皮膜 を架断せしめるか、あるいは無機。有機似粉末 で投車を接着した後、乾燥する。

被機関の序さは、高級水性樹脂粉末を処理する 郷水性富合体部版の徹底。飲布量。吹き付け童等

(7)

期待される。

以下矢腕例により本売別を具体的に脱明するが、 本発明はかかる実施例に設定されるものではない。 実施例し

5 B O ccセパラブル三つ口フラスコ化粉末状ポ リビニルアルコール(重合度1700,けん化度 8 8 モル劣、粒度 1 0 0~2 0 0 メツシュ) 5 0 ま、 無水マレイン酸30g、ジオキサン100cc、ト ルエン100ccを入れ、機秤下に80℃で4時間 反応させ、エステル化化よりカルボキシル薬を導 入すると同時にジェステル架備を生成せしめた。 反応総合物を戸道し、根脂部をアセトンで洗浄。 記載して、アセトン200cc中に分散させ、1N ーアルカリメタノール240℃を根却して裏温で 機群下に10分間中和反応を行ない。 樹膚中のカ ルポキシル基をナトリウム塩化炭えた。分散液を が適して乾燥智慧し、粒度分布が1 U D ~ 2 D D メッシュの白色粉末状御館を得た。得られた篠崩 は数分で自覚の250倍の水を吸収する能力を有 しており、水による岩出灰分無は磐崩の15重量 をコントロールすることにより、また溶散物をコートする場合は重合体の重合度。可設剤量等を変えることにより所謂の厚さに乾えることができる。 戦水性重合体の溶液の機度は、通常1~20重量 %、エマルジョンの機度は1~50重量が程度が 好道である。

(8)

労であつた。

別にボリアクリル酸の1多エタノール複数と、水酸化カルンウムの0.2多エタノール複数を機製した。上配質脂をボリアクリル酸溶液に浸漉して適ちに取り出し、次いで水酸化カルシウム溶液に浸漉して取り出し、乾燥して粒子表面を架構まりアクリル酸で吸吸した粉末を得た。特られた表面般機高吸水性製脂は、40分で自重の206倍の水を吸収する能力を有しており、布出成分はほとんど必められたかつた。

美趣例 2

デンプン509, アクリロニトリル509, ジビニルベンゼン0.2 4。50 や舎水メタノール200 ccを混合し、鍋御部2 セリウムアンモニウムを機器に用いて80 でで7時間反応を行ない、デンプンにアクリロニトリルをグラフト富合せしめた。反応混合物を护加し、樹脂部を加水反応してニトリル基をアミド基及びカルボキシル基に受えた。場られた樹脂は遺色で粒度分布は150~200xッシュであり、数分で目載の120倍の

持開昭56-159232(4)

水を吸収する部力を有していた。また、水による 常出成分は 6 重量光であつた。

別代ボリビニルアルコール(重合度 1700。けんでです。9 モルタ)を水に加熱岩解して1980度の水溶液を調製し、また芒硝を水に加熱岩解して減度 15%の水溶液を調製した。上述の樹脂にで減度 15%の水溶液を調製した。上述の樹脂にで減り出し、次いて芒硝溶液に浸渍しても分類に収り出し、次いて芒硝溶液に浸渍した樹脂粉末を形成り出して乾燥し、粒子表面を表質した樹脂粉末を形成の大き、水による浴出成分ははとんど認められなかつた。

寒 施 例 3

コーンスターチ 5 0 g、アクリル酸ナトリウム 5 0 g、エテレングリコールシェタクリレート 0.2 g、 5 0 分メタノール水溶液 3 0 0 cc を混合し、触解として硼酸熱 2 セリウムアンモニウムを用いて線索掌囲気下 8 0 でで 8 時間グラフト重合した後、溶解を揮発させ、固形部を粉砕して白色で粒度が 5 0~1 0 0 メッシュの樹脂を得た、持ち

(11)

ヒドロキシエテルメタクリレート95モル光、グリシジルメタクリレート5モル光よりたる共動合体をメタノールに影解して機度1%の溶液を開設し、起煙を150℃で加熱してポリヒドロキシエテルメタクリレートを架構した。得られた衛脂はしたのかで自意の70倍の水を数収する能力を有しており、水による溶出成分はほとんど認められたかつた。

特許出順人 株式会社 クラ レ 代 城 人 宍崎士 本 多 い れた樹脂は敷分で自重の200 の水を吸収する 肥力を有していた。また、水による岩出成分無は 16重量分であつた。

コンニャクグルコマンナンを水に浴解して濃度 0.5 %の水溶液を暗裂し、また水線化カルシウム を水に溶解して濃度 0.8 %の水溶液を解裂した。 上で得られた粉末岩脂をコンニャクグルコマンナン水溶液に浸漉して収り出し、次、で水線 化カルシウム溶液に浸漉して収り出して乾燥した。 得られた表面被複粉末は 5 0 分で自重の 1 1 0 の水を設収する性能を有し、水による溶出部はほとんど認められなかつた。

突 版 例 4

アクリル酸 5 0 部とシビニルベンゼン 0. 5 部をトルエン中で過酸化ベンゾイルを触媒 化用いて 8 0 でで 8 時間 直合し、架橋 ポリアクリル酸を作り、次いで進度を重量まで下げた後 1 N ーアルカリメタノールを添加して重値下に 1 D 分間 標件してカルボキシル基を中和して服備ポリアクリル酸ナトリウム塩を様た。反応混合物を印出、乾燥し

0s